5)Int.C1. 69日本分類

D 06 1 48 B 04 C 09 k 23 A 2 C 08 k 25(1) A 243 日本国特許庁

印特 許 出 願 公告

昭47—12553

(4)公告 昭和47年(1972)4月18日

発明の数

(全8頁)

1

2

匈登光增白法

同

※⑪出 願 人 日本化薬株式会社 東京都千代田区丸の内1の2の1

代 理 人 弁理士 竹田和彦

昭43-82833 印符

22出

昭43(1968)11月14日

72発

東京都世田谷区砧町213

松永代作

浦和市東仲町2の20

5 発明の詳細な説明

本発明は次の一般式

$$\begin{bmatrix}
R_1 \\
R_1
\\
R_1
\\
N-C_2 H_4 O
\end{bmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
CO \\
N-R_2
\\
CO
\\
(Y^-) n
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(Y^-) n \\
(R^1) n
\end{array}$$

(式中R, はC,~C,の低級アルキル基を表わし 2つのR, は互いに連絡してアミノ基窒素と共に 環を形成していることもある。R2 はアルキル基、 置換アルキル基、シクロアルキル基を表わす。R' は3級アミノ基と結合している水素又は4級化剤 20 ル、臭化プチル、塩化メチル等のハロゲン化アル の残基を表わし、Y はアニオンを示す。nは1, 2 または 3 である)

で表わされる新規カチオン型螢光増白剤にて処理 することを特徴とする合成繊維特にポリアクリロ ニトリル系繊維材料の螢光増白法に関するもので 25 導体、ジメチル硫酸、ジエチル硫酸等のジアルキ ある。

式(1)の化合物は次の一般式

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & C_2 H_4 O & CO \\
R_1 & CO & N-R_2 \\
R_1 & CO & CO
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & CO & CO \\
R_1 & CO & CO
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & CO & CO \\
R_1 & CO & CO
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & CO & CO \\
R_1 & CO & CO
\end{array}$$

わす)

で表わされる化合物を一般の4級化剤で処理する

か、あるいはこのようなアミンと塩を形成し得る 無機または有機の酸性化合物を付加せしめること によって得ることができる。4級化剤としては沃化メチ ル、沃化エチル、臭化メチル、臭化エチル、臭化プロピ キル、塩化ベンジル等のハロゲン化アラルキル、 クロル酢酸アミド、クロル酢酸エチルエステル、 プロムプロピオン酸エチルエステル等のαーハロ カルポン酸誘導体あるいは B ーハロカルポン酸誘 ル硫酸、トルエンスルホン酸メチルエステル、ト ルエンスルホン酸エチルエステルトルエンスルホ ン酸プチルエステル、ペンゼンスルホン酸メチル エステル等のアリルスルホン酸アルキルエステル 30 等をその具体例として挙げることができる。

塩類を形成させる酸性化合物としては塩酸、臭 化水素酸、沃化水素酸、硫酸、リン酸、過塩素酸 過災素酸等の無機酸またはペンゼンスルホン酸、 トルエンスルホン酸、キシレンスルホン酸、ナフ (式中 R_1 , R_2 は式(1)におけると同じ意味を表 35 タリンスルホン酸、ギ酸、酢酸、モノクロル酢酸 シクロル酢酸、トリクロル酢酸等の有機酸が挙げ られる。

一般式(2)の化合物は次のようにして製造するこ とができる。次の一般式

(式中Xは塩素原子又は臭素原子を表わす) で表わされる4・5ージハロナフタル酸またはそ 10 その具体例として挙げることができる。 の無水物を一般式

$$H_2 N - R_2 \tag{4}$$

(式中R2 は式(1)におけると同じ意味を表わす) で表わされるアミンと縮合して一般式

$$\begin{array}{c|c}
X & CO \\
X & CO
\end{array} \qquad N - R_2 \qquad (5)$$

(式中R₂, Xは式(1)または式(3)におけると同じ 意味を表わす)

次に上記一般式(5)で表わされる化合物を縮合剤 の存在下に次の一般式

$$\begin{array}{c} R_1 \\ N - C_2 H_4 OH \end{array} \tag{6}$$

(式中R1 は式(1)におけると同じ意味を表わす) で表わされるアルコールと反応させることにより 式(2)の化合物が得られる。

縮合剤としては一般にアルカリ性縮合剤が使用 されるが、特に好ましいのは使用されるアルコー ルのナトリウムアルコラート、カリウムアルコラ ートのようなアルカリ金属のアルコラートあるい は水酸化カリウム、水酸化ナトリウムのようなア 40 ルカリ金属の水酸化物である。

一般式(5)の化合物の製造に使用される一般式(4) の化合物としては、メチルアミン、エチルアミン、 nープロピルアミン、iープロピルアミン、nー

プチルアミン、iープチルアミン、n ーヘキシル アミン、2-エチルヘキシルアミン等のアルキル アミン、ァージメチルアミノプロピルアミン、ァ ージエチルアミノプロピルアミン、ァーピペリジ 5 ノプロピルアミン、βージメチルアミノエチルア ミン、βージエチルアミノエチルアミン、βーモ ルホリノエチルアミン、ァーモルホリノプロピル アミン等のジ置換アミノアルキルアミン、シクロ ヘキシルアミンのようなシクロアルキルアミンを

一般式(6)のアルコールとしてはβージメチルア ミノエタノール、β-ジエチルアミノエタノール、 βーピペリジノエタノール、βーピペラジノエタ ノール、βーモルホリノエタノール等をその具体 15 例として挙げることができる。

このようにして得られた一般式(1)の化合物は有 機物質例えばポリアクリロニトリル系繊維又は樹 脂、改質ポリエステル繊維、アセテート、ピニロ ンなどに適用されるが、これらの中ではポリアク 20 リロニトリル系繊維の増白に使用した場合特に優 れた増白力をもつ。

一般式(1)に示す化合物は炎黄色ないしの黄色の 結晶で水には極めて易溶であり、このものにて酸 性染浴からポリアクリロニトリル系繊維材料を処 で表わされる4・5ージハロナフタルイミドを得 25 理した場合、染着率が極めて高く、最高到達白度 ならびに増白効果の鮮明なる点において極めて優 れており、かつ諸堅牢度特に螢光増白剤に要求さ れる重要な性質である耐光堅牢度においても著し く優れている。

> 一般にポリアクリロニトリル系機維 の漂白には 塩素系漂白剤が用いられ、大きな漂白効果を与え ることができるが、従来使用されているポリアク リロニトリル系繊維用螢光増白剤は耐塩素性が劣 るため塩素漂白と螢光増白とを同時に行なうこと 35 ができないものが多かつた。しかし本発明で使用 される一般式(1)の化合物は耐塩素性が極めて優れ ており、塩素系漂白剤と併用して化学的漂白と同 時に螢光増白することが可能であり、一段と大き な増白効果を与えることができる。

また、ポリアクリロニトリル-羊毛混紡布の場 合には塩素系漂白剤による羊毛の黄変化現象のた め塩素系漂白剤は使用できず、亜硫酸系還元剤又 は過酸化水素等による化学的標白が行なわれてい るが、一般式(1 の化合物はこれら助剤と併用した

場合もその螢光増白効果にはなんら支障なくポリ アクリロニトリル一羊毛混紡布を増白できる。

又、ポリアクリロニトリルの紡糸溶媒であるジ メチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジ を有しており、これらのポリアクリロニトリル紡 糸溶液中に本化合物を添加し紡糸すれば純白に螢 光増白されたポリアクリロニトリル糸を得ること ができる。

※を含む合成樹脂の螢光増白に使用しても顕著な増 白効果が得られる。

本発明に使用される一般式(1)の化合物の使用量 は得ようとする白度、増白される物質に応じて広 メチルスルホキサイド等に対しても適度な密解度 5 範囲にわたつて変えることができるが、実際には 0.1~1.0%の範囲で顕著な増白効果を示す。

> 次に本発明方法を実施例によつて具体的に説明 する。実施例中、部とあるは重量部を表わす。 実施例 1

また一般式(1)の化合物はポリアクリロニトリル※10 次の構造式

$$\begin{pmatrix}
CO & & & & & & & & \\
CO & & & & & & & \\
CO & & & \\
CO & & & \\
CO & & & \\
CO & & \\$$

で表わされる化合物 0.5 部を水 3 0 0 0 部に溶解 常硫酸ソーダ水溶液にて 7 0 ℃ で 2 0 分間脱塩素処 し、これにネオシロツクス(亜塩素酸ナトリウム) 理後、水洗乾燥すれば耐光堅牢度の高い増白布を 5部、ペル(二酸化塩素抑制剤) 2.5部および酢 20 得る。

酸5部を添加し、ポンネルW布100部を70℃ にてくり入れ20分間で100℃に加熱し、この 次の構造式 温度で1時間処理した後70℃に徐冷し、酸性亜素

$$\begin{bmatrix}
CO & & & & & & & & \\
CO & & & & & & & \\
CO & & & & & & & \\
CO & & & & & & & \\
CO & & \\
CO & & \\
CO & & & \\
CO & &$$

で表わされる化合物 0.5 部を水3000部に溶解 し、これにネオンシロツクス10部、ペル5部お よび酢酸5部を添加し、カシミロンF(旭化成株) 製アクリル繊維)布100部を70℃にてくり入 れ20分間で100℃に加熱し、この温度で1時 35 をくり入れ、80~85℃で1時間漂白処理を行 間処理した後、70℃に徐冷し、酸性亜硫酸ソー ダ水溶液にて70℃で20分間脱塩素処理後水溶 液にて水洗、乾燥すれば極めて堅牢度の高い増白 布を得る。

実施例 3

水3000部にネオシロツクス10部、ペル5 部、蟻酸5部を加え溶解し、エクスランL(日本 エクスラン工業会社製アクリル繊維)布100部 ない酸性亜硫酸ソーダにて脱塩素処理を行なつて 化学的に漂白された布を得る。この布を別に水 3000部中に次の構造式

8

$$\begin{bmatrix}
CO & & & & & & & \\
CO & & & & & & \\
CO & & & & & & \\
CO & & \\
CO & &$$

で表わされる化合物 0.5 部、酢酸 5 部を含む染浴 ★実施例 4~7 に 70 でにてくり入れ、20分間で100でに加 実施例 3 において構造式(9)の化合物の代りに次 熟し、この温度で1時間処理した後、70 でに徐 に列挙する構造式で表わされる化合物を用いても 冷し、水洗乾燥すれば極めて堅牢度の高い増白布 10 同様な結果が得られる。 ★

実施例	番号	構 造 式
4	1 0	$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$
5	1 1	$ \begin{bmatrix} CO & & \bigoplus & CH_3 \\ n-H_7 C_3 - N & & CH_3 \\ CO & & OC_2 H_4 & N & CH_3 \\ & & CH_3 & CH_3 \\ & & CH_3 & CH_3 \end{bmatrix} $ $ 2 CH_3 & OC_3 & OC$
6	1 2	$ \begin{pmatrix} CO & OC_2 H_4 - N & CH_3 \\ CO & OC_2 H_4 - N & CH_3 \\ CO & OC_2 H_4 - N & CH_3 \\ CH_3 & CH_3 \end{pmatrix} $ $ 2 I \\ $
7	1 3	$ \begin{array}{c c} C H_{3} \\ H_{3} C - N \end{array} $ $ \begin{array}{c c} C H_{4} \\ O C_{2} H_{4} - N \end{array} $ $ \begin{array}{c c} C H_{5} \\ O C_{2} H_{4} - N \end{array} $ $ \begin{array}{c c} C H_{5} \\ O C_{2} H_{4} - N \end{array} $ $ \begin{array}{c c} C H_{5} \\ O C_{4} \\ C H_{3} \end{array} $ $ \begin{array}{c c} C H_{5} \\ O C_{4} \\ C H_{5} \end{array} $

実施例 8

次の構造式

10

で表わされる化合物 0.5 部を水 3 0 0 0部に溶解 *処理した後、 7 0 ℃に徐冷し、水洗乾燥すれば鮮 し、ロンガリツトC(シパ社製ナトリウムスルホ 明な増白布を得る。 実施例 9.

キシレートホルムアルデヒト)5部および酢酸5

部を添加し、ポリアクリロニトリルー羊毛(50: アクリロニトリル重合体30部をジメチルホル 5 0) 混紡布 1 0 0 部を 6 0 でんてくり入れ、 5 ムアミド 1 0 0 部に 9 0 でんて容解し、次の構造 20分間で90℃に加熱し、この温度で40分間* 式

で表わされる化合物 0.1 部を加え、紡糸原液を調 ※油剤処理を行ない乾燥すれば純白に螢光増白され 整し、紡糸口を通して水100部中に押し出し、 15 たポリアクリロニトリル糸を得る。 . 実施例 10 20~30℃にて凝固させる。

ついで凝固糸を80℃にて5倍に延伸し、洗浄、※ 次の構造式

$$\begin{pmatrix}
H \\
H_3 C - N - (CH_2)_5 - N
\end{pmatrix}$$

$$CO \longrightarrow OC_2 H_4 N \longrightarrow CH_3 \\
CH_3 CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$C$$

で表わされる化合物 0.5 部を水 3 0 0 0 部に溶解 25★ 4・5 ージクロルナフタル酸無水物とメチルア し、酢酸5部を加え、カチオンダイアプル改質ポ リエステル繊維100部をくり入れ、100℃に て1時間処理した後、酸性亜硫酸ソーダ水溶液に て70℃で20分間脱塩素処理後、水洗乾燥すれ ば鮮明に螢光増白されたポリエステル繊維を得る。30 反応後水100部で希釈し忻出した結晶を濾別 し水洗乾燥して次の構造式・ 合成例 1

ミンより製したN-メチル-4・5-ジクロルナ フタルイミド5部を、ジメチルアミノエタノール 18部に金属ナトリウム0.9部を溶解した液に仕 込み95℃にて2時間反応させる。

. (17)

で表わされるNーメチルー4・5 ージ(βージメ タノールで洗い乾燥して(7)式の化合物 2.7部を得 チルアミノ)エトキシナフタルイミド 4.8 部を得 40 る。このものは融点257~260℃ (分解)を る。このものは融点204~205℃を示す。 示す。

ついでメタノール30部中に(17)式の化合物1.9 部、ジメチル硫酸 1.5 部を仕込み還硫下に 2 時間 反応させる。冷却後、折出した結晶を濾別し、メ

合成例 2

(17)式の化合物 1 部をエタ ノール 1 0 部中に仕込 み、濃塩酸1部を加え、30分間攪拌する。

12

沈殿物を週別し、エタノールで洗い乾燥して

次式

$$\begin{array}{|c|c|c|c|c|c|}
\hline
 & CH_3 & & & & & & & & & \\
 & CH_3 & & & & & & & & \\
 & CH_3 & & & & & & & \\
 & CH_3 & & & & & & \\
 & CH_3 & & & & & & \\
 & CH_3 & & & & & \\
 & CH_3 &$$

の化合物 0.9 部を得る。

とのものは融点 2 5 6.5 t (分解)を示す。 合成例 3

キシレン200部中に何式の化合物2部、ジメ チル硫酸 0.7 部を仕込み、還旒下に 6 時間反応さ せる。反応終了後70℃にて濾過して結晶を濾集 15 希釈し、析出した結晶を濾別し水洗乾燥して次の し、トルエンで洗い乾燥して(9)式の化合物 2.6 部 を得る。このものは融点235~237℃を示す。※

10%合成例 4

ジエチルアミノエタノール25部に金属ナトリ ウム 0.9部を溶解し、次いでNーメチルー4・5 ージクロルナフタルイミド 2.8 部を仕込み95℃ にて2時間反応させる。反応終了後水200部で 構造式

で表わされるN-メチルー4・5-ジ(β-ジェ チルアミノ)エトキシナフタルイミド 2.8部を得 る。このものは融点131~132.5℃を示す。 エタノールから再結晶すれば融点136~ 136.5℃を示す淡黄色針状結晶が得られる。

次いでトルエン 50部中に(18)式の化合物 2.5部、 ジエチル硫酸 4 部を仕込み環流下に 12時間反応 させる。反応終了後析出した結晶を濾別し、トル エンで洗い乾燥して個式の化合物 3.5部を得る。 このものは融点 2 2 3 ~ 2 2 5 C (分解)を示す。35 C を示す炎黄色針状結晶が得られる。 合成例 5

4.5ージクロルナフタル酸無水物とnープロピ ルアミンより製したN-n -プロピル- 4.5 -ジ クロルナフタルイミ ド 2.7 部をジメチルアミノエ: タノール10部に金属ナトリウム 0.5 部を溶解し 40 の化合物 1.2 部を得る。このものは融点 2 1 8 ー た液に仕込み、95℃にて2時間反応させる。

反応終了後水100部で希釈し、析出した結晶 を濾別し水洗乾燥して次の構造式

で表わされるN-n-プロピルー 4.5 -ジ(#-ジメチルアミノ) エトキシナフタルイミド 1.6 部 を得る。このものは融点184~186℃を示す。 トルエンから再結晶すれば融点189~190.5

次いでエタノール10部中に[19]式の化合物1部、 Pートルエンスルホン酸メチルエステル 1 部を仕 込み還流下に 3 時間反応させる。反応終了後析出 した結晶を濾別しエタノールで洗い乾燥して[1]式 225℃を示す吸湿性の大きな淡黄色針状結晶で ある。

合成例 6

メタノール15部中に低気の化合物1部、沃化

る。反応終了後結晶を濾別しアセトンで洗い乾燥 して(12)式の化合物 0.8 部を得る。このものは融点 263~265℃(分解)を示す。

合成例 7

メチル 1.5 部を仕込み、還流下に 3 時間反応させ ☆ヘキシルアミンより製した N-(2 - エチル) へ キシルー4.5 ーンクロルナフタルイミド 3.8 部を ジメチルアミノエタノール10部に金属ナトリウ ム 0.5 部を溶解した液に仕込み95℃にて2時間 5 反応させる。反応終了後水100部で希釈し、析 4.5 ージクロルナフタル酸無水物と 2ーエチル☆ 出した結晶を濾別し、水洗乾燥して次の構造式

で表わされるN-(2'-エチル) ヘキシルー 4.5 ※ 媒から再結晶 すれば 融点 2 4 8 ~ 2 5 0 ℃を示す ージ(Bージメチルアミノ)エトキシナフタルイ 15 淡黄色針状結晶が得られる。

ミド 4.7部を得る。このものは融点136~ 140℃を示す。

メタノールより再結晶すれば融点144~ 144.5℃を示す炎黄色針状結晶が得られる。

ジメチル硫酸 1.1 部を仕込み遺流下に 2時間反応 させる反応終了後、メタノールを蒸留留去し、生 じた油状物質にアセトン30部を加え結晶を析出 せしめ、濾別してアセトンで洗い乾燥して[14式の 化合物 3.1 部を得る。このものは融点 2 3 3 ~ 244℃を示す。メタノール、エタノール混合溶 ※ 次の構造式

合成例 8

4.5ージクロルナフタル酸無水物とTジメチル アミノブロピルアミンより 製した N-(アージメ チルアミノ) プロピルー 4.5 ージクロルナフタル 次いでメタノール20部中にCO式の化合物 2部、20 イミド5部をジメチルアミノエタノール10部に 金属ナトリウム 0.6 部を溶解した液に仕込み 95 でにて2時間反応させる。反応終了後水100部 で希釈し、ベンゼン100部にて2回抽出し、抽 出したペンゼン液を無水芒硝にて乾燥し、濃縮し、 25 析出した結晶を濾別しリグロインで洗い乾燥して

で表わされるNー (ァージメチルアミノ) ブロビ ルー 4.5 ージーβー(ジメチルアミノ)エトキシ 35 ナフタルイミド 4.2 部を得る。トルエンから再結 晶すれば融点168~170℃を示す羨黄色針状 結晶が得られる。

次いでメタノール10部中に201式の化合物1部、 させる。反応終了後、メタノールを蒸留留去しア セトンを加え結晶を析出せしめ濾別してアセトン

で洗い乾燥して低式の化合物 1.7 部を得る。

メタノール、エタノール混合溶媒から再結晶す :れば融点 2.7 9.5 ~ 2 8 1.5 ℃ (分解)を示す談 黄色針状結晶が得られる。

合成例 9

②はこの化合物1部をペンゼン10部に密解し乾 ジメチル硫酸 0.9 部を仕込み還流下に 2 時間反応 40 燥 塩 化 水素ガスを飽和させ 3 時間放置する。析 出した結晶を濾別し、ペンゼンで洗い、乾燥して

16

の化合物 1.2 部を得る。このものは融点 2 6 0 ℃ ※ 特許請求の範囲 (分解)を示す吸湿性の大きな炎黄色結晶である。※

$$\begin{bmatrix}
R_{1} & NC_{2}H_{4}O & CO \\
R_{1} & NC_{2}H_{4}O & CO
\end{bmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
+ & n \\
(& Y-) & n \\
R_{1} & NC_{2}H_{4}O & CO
\end{array}$$

(式中R1はC1~ C4 の低級アルキル基を表わ し、2つのR1は互に連絡してアミノ基窒素と共 に環を形成していることもある。

基を表わす。

R'は3級アミノ基と結合している水素又は4級 化剤の残基を表わし、Ÿはアニオンを示す。

пは1,2又は3である)で表わされる新規カ R 2 はTルキル基置換Tルキル基、シクロアルキ 25 チオン型螢光増白剤を使用することを特徴とする 有機材料の螢光増白法。